PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

58-145936

(43)Date of publication of application: 31.08.1983

(51)Int.Cl.

G03C 1/19

(21)Application number: 57-028105

(71)Applicant : ASAHI CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing:

25.02.1982

(72)Inventor: HAYASHI YOSHIO

ITO YOSHINOBU

(54) THERMODEVELOPABLE PHOTOSENSITIVE MATERIAL

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain a thermodevelopable photosensitive material improved in thermal fog, and spectrally sensitized to an IF region, by forming a layer contg. an org. silver salt, photosensitive silver halide, a reducing agent, a binder, and a specified dye.

CONSTITUTION: At least one layer formed on a support contains (a) an org. silver salt, (b) a catalytic amt. of photosensitive silver halide, or a compd. reacting with the org. silver salt (a) and forming a photosensitive silver halide, (c) a reducing agent, (d) a binder, and (e) one of dyes represented by formulae IWVIII where R1, R2 are each alkyl, aryl, aralkyl, cycloalkyl, or the like; Z1, Z2 are each an atomic group needed to complete a 5- or 6-membered hetero ring; X- is an anion; when R1 and/or R2 contains an anion, there is no X-; M+ is a cation; and R3, R4 are each alkyl, aryl, cycloalkyl, or the like.

(19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭58—145936

⑤ Int. Cl.³G 03 C 1/19

識別記号

庁内整理番号 8205-2H ❸公開 昭和58年(1983)8月31日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 10 頁)

匈熱現像感光材料

②特

面 昭57—28105

22出

願 昭57(1982)2月25日

⑫発 明 者 林善夫

富士市鮫島2番地の1旭化成工

業株式会社内

⑫発 明 者 伊東好伸

富士市鮫島2番地の1旭化成工

業株式会社内

⑪出 願 人 旭化成工業株式会社

大阪市北区堂島浜1丁目2番6

号

明 細 書

/ 発明の名称

熱現像感光材料

2. 特許請求の範囲

1. (a)有機銀塩と(b)触薬量の感光性ハロゲン化銀または(a)の有機銀塩と反応して感光性ハロゲン化銀を生じる化合物と(c)量元剤と(d)パインダーと(e)次の一般式で扱わされる構造式(l),(l),(l),(l),(l),(l),(l)及び(l)から選ばれた少なくとも1種類の染料とを含有する少なくとも1つの層を支持体上に有するととを特徴とする熱現像感光材料

$$\begin{bmatrix}
\begin{pmatrix} z_1 \\ N \end{pmatrix} & 0 = 0H \\
\downarrow & 0 \\
\downarrow & 0 \\
\downarrow & 0 \\
\downarrow & 0
\end{bmatrix}$$

$$X^{\Theta} \Rightarrow I V$$

$$\begin{pmatrix} z_1 \\ N \\ \vdots \\ R_1 \end{pmatrix} O = CH \longrightarrow \begin{matrix} O \\ O \\ O \\ \vdots \\ O \\ O \end{matrix} = OH - C \nearrow \begin{matrix} Z_2 \\ N \\ \vdots \\ R_2 \end{matrix}$$

$$\begin{pmatrix}
z_1 \\
0 \\
0 \\
0
\end{pmatrix} c = cH - c \begin{pmatrix}
z_1 \\
0 \\
0 \\
0
\end{pmatrix} x^{\Theta} \text{ is } U$$

$$\begin{pmatrix}
z_1 \\
0 \\
0 \\
0
\end{pmatrix} c = cH - c \begin{pmatrix}
y_1 \\
0 \\
0 \\
0
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
z_1 \\
0 \\
0 \\
0
\end{pmatrix} c = cH - c \begin{pmatrix}
y_2 \\
0 \\
0 \\
0
\end{pmatrix} x^{\Theta}$$

$$\begin{pmatrix}
z_1 \\
0 \\
0 \\
0
\end{pmatrix} c = cH - c \begin{pmatrix}
y_2 \\
0 \\
0 \\
0
\end{pmatrix} x^{\Theta}$$

$$\begin{pmatrix}
z_1 \\
0 \\
0 \\
0
\end{pmatrix} c = cH - c \begin{pmatrix}
y_2 \\
0 \\
0 \\
0
\end{pmatrix} x^{\Theta}$$

$$\begin{pmatrix}
z_1 \\
0 \\
0 \\
0
\end{pmatrix} c = cH - c \begin{pmatrix}
y_2 \\
0 \\
0 \\
0
\end{pmatrix} x^{\Theta}$$

(II)
$$\binom{z_1}{N}$$
 $0 = 0H - 0H = 0$ $\binom{z_2}{N}$ $\binom{z_3}{N}$ $\binom{z_1}{N}$ $\binom{z_2}{N}$

(b)
$$\begin{bmatrix}
x_1 \\
0 = 0H - 0H
\end{bmatrix}$$

$$A = 0H - 0H - 0$$

$$A = 0H - 0$$

$$\begin{pmatrix} z_1 \\ 0 \\ R_1 \end{pmatrix} 0 = CH - C \begin{pmatrix} z_1 \\ N \\ R_2 \end{pmatrix} X^{\Theta}$$

$$\begin{bmatrix}
\begin{pmatrix}
X_1 \\
N \\
\vdots \\
R_1
\end{bmatrix} C = CH - C \begin{pmatrix}
X_2 \\
N \\
\vdots \\
R_2
\end{bmatrix} X^{\Theta}$$

(式中RIおよびRiの各々は、アルキル基、置換アルキル基、アリル茶、アリール基、置換アシルキル基、アラルキル基、置換アラルキル基を表わし、 Zi および Zi の各々は 5 ー または 6 ー 負額を発わるのに必要なるのに必要なるのに必要なるのに必要なるのに必要なるのに必要なるのに必要なる。 X² は陰イオンを含有するときは X² は Ri 自体が除イオンを含有するときなどでないものとする。 M²イオンは陽イオンを表わす。 Bi, Ri はアルキル基、置換アルキル基、でシクロアルキレン 保格を集わす。)

2 触能量の感光性ハロゲン化銀もしくは有機銀塩と反応して感光性ハロゲン化銀を生じる化合物から形成され うる感光性ハロゲン化銀の成分比率が、少なくとも 3 0 モルチ以上のヨウ化銀成分を

ステムに対応した配録材料として、既存の配録材料では十分なものがなく、新しい配録材料が渇望 されていた。

たとえば近年、レーザーブリンターとりわけ半 導体レーザーブリンターが、高解像力かつ高速度 の端末ブリンターとして注目されてきている。と ころが発光源である半導体レーザーの発光放長は、 780 nm ~ 900 nm 程度までの赤外光であるのに対 し、受光側の配盤材料としての感光ドラムは主に 可視光領域に感光スペクトルを有するため、全体 のシステムとしての効率が悪く、レーザーの出力 を効率的に変換するシステムとして不十分をもの であつた。

また発光ダイオード・アレイを用いた発光ダイオードプリンターも注目されているが、阿様に発光ダイオードの発光坡と感光体の感光波長坡とのマッチングが悪く、問題とされていた。

とのような問題点に対し、本発明者らは記録材料として、光学的な情報を高密度かつ高コントラストに記録しうる十分に分光増感された新規感光

含有するものであるととを特徴とする特許請求の 範囲第1項記載の熱現像感光材料

ュ 晃明の幹細な説明

本発明は特定のシアニン染料を含有することにより分光増感された熱現像型の有機供塩米は光材料に関するものであつて、特に熱現像における未露光部分の光学機度抑制効果、いわゆる「熱かぶり防止効果」を有し、かつ光学的な情報を高密度かつ高コントラストに記録できる感光材料に関するものである。

近年、エレクトロニクスの急激を進展にともなって、各方面で情報量の増大や情報処理シスクの変革の故がおしよせ、新しい情報記録材料の安本の変革の故がおしませ、新しい情報記録を簡便がある。特に、電気信号を制度があるシステムとして、特を力を記録しているのができるが注目され、種々の新しいシステムが提案されてきている。

しかしまがら現状では、新しい電気信号変換シ

材料として、トナーを用いる電子写真方式の記録 材料より原理的に飛躍的な高密度化が期待でき、 かなりの高感光度である、いわゆる熱現像型の有 機銀塩系感光材料に着目し、鋭意検討した結果、 本発明に到達したものである。

さて従来より、熱現像型の有機假塩系感光材料が、特定の構造を有するメロンアニン系染料やンアニン系染料によつて、分光増感することはすでに知られている。たとえば特公昭 49 - 18808 与公報、特公昭 54 - 42249 号公報、特公昭 54 - 13971 号公報、特開昭 47 - 6329 号公報など、多種類の染料が提案されている。すなわちハロゲン化銀乳削に対するすぐれた分光増感染料が、熱現像型の有機假塩系感光材料に対して有効であるとは限らず、どのような構造を有する増感剤が有効かは容易に顕進できない技術領域にあるため、種々提案されたものと考えられる。

しかしながら現在まで提案された構造の染料では、先述の如き家外域にまで分光増感しりると考えられる最収を有する染料を選択しても、分光増

特開船58-145936(3)

感能が不十分で、発光源の出力を上げる必要性が生じたり、またとりわけ現像時に「熱かぶり」が発生しやすく、未露光域にまでにじみが発生するため、本感材が原理的に有している解像力を着るしくそこれるという点が問題であつた。

また現在まで提案された染料では、赤外域まで分光増感しりると考えられるような吸収を有する染料を選択したのでは、生フイルムの保存安定性が悪く、保存中に分光増感能の低下が大きく、また無現像時の「熱かぶり」を促進せしめるかぶり核も、発生しやすい事が問題であつた。

これに対し本発明は、上記の問題点であつた 「熱かぶり」を大幅に改良し、さらに生フイルムの保存安定性を著しく向上せしめ、可視光域のみならず赤外光域にまで分光増感能を有する、新規な熱現像感光材料を提供するものである。

さらに本発明においては、光学的な情報を高密度かつ、特に高コントラストに配録することができることを見出した。高コントラストの鮮明な面像が得られる真の原因については十分明確ではな

いが、一定の光量に対する無化度で比較すると、レーザー光のような短時間の強い光の方が無化度が無ない大きく、又無色調の面像となる事や、旅加する場合調がない事をどから、増感染料自体が本発明なる場合が強いて分光増感作用を発揮する以外に、ため如きを発光下で染料が分解して、フォラジノンの如き関色剤としての作用や、化学増感剤としての作用などを示すためではないかと推定される。

さて、本発明は、

(a)有機銀塩と(b)触線量の感光性ハロゲン化銀または(a)の有機銀塩と反応して感光性ハロゲン化銀を生じる化合物と(c)遺元剤と(d)バインダーと(c) 次の一般式で扱わされる構造式(l),(l),(l),(l),(l),(v),及び(N)から選ばれた少なくとも1種類の染料とを含有する少なくとも1つの層を支持体上に有するととを特象とする熱現像感光材料である。

(以下余台)

(式中 Bi かよび Bi の各々はアルキル基、世換アルキル基、アリール基、置換アリール基、アリル基、アリル基、アリル基、アリルカンスを表わした。などでは、アリルカンなどの各々は5~または6~具複素硬を完むさせるのに必要な原子を表わし、x⁻は除イオンを含有するときは x⁻は存在

しないものとする。M^Bイオンは陽イオンを表わす。B₃,B₄はアルキル基、置換アルキル基、アリール基、 置換アリール基、シクロアルキル基もしくはB₃と B₄が連結された構造でシクロアルキレン骨格を扱わす。)

本発明における染料の構造をさらに詳細に述べると、 Ri および Rz (同種または異種) はいずれもシアニン染料のシアニン窒素原子に含まれるタインの公知の世換差群の中の差から選択できるが、 特に特公昭 51-41061 号公報に配載されているのと全く同一の範囲に属する置換差群から選択できる。

この中で特に有効に用いられる Bi 及び Bi の 置換 基は、メテル、エチル、プロピル、イソプロピル、
プチル、イソプチルなどのアルキル基や、カルポキシブテルなどのカルポキシブルルキ
ル基や、スルホエチル、スルホブロピル、スルホ
プチルなどのスルホアルキル基や、スルフェート
ブロビル、スルフェートプチルなどのスルフェー

トアルキル基や、ヒドロキシアルキル基や、さらくけい。(メチルスルホニル)-カルバミル・メチル基、ァー(アセチル-スルフアミル)-ファシル基などのN世換アルキル基、アリル基、ファンルスルホペンジルの血を世換アラルキルを、フェニルの如きアリール基を代表的な例として示すとができる。

21 および22(同種又は異種)はいすれる故案理中に 5 又は 6 個の原子を含む複業理核を完成するのに必要を非金属原子を表わし、特公昭 51-41061 号公報記載の複業環系列の中から任意に選択するとか可能である。

その代表的な骨格としては、例えばチアゾール、 4 - メチルチアゾール、4 - フエニルチアゾール、 4.5 - ジメチルオアゾールの如きチアゾール米列 の核や、ペンゾチアゾール、5 - クロロペンゾチ

アゾール、 5,6 - ジメチルベンソチアソール、 5.6 - ジメトキシペンゾチアゾールの加良ペンゾ チプゾール系列の核や、ナフト〔 2,1~d]チアゾ ール、ナフト[1,2-4]チアゾール、5ーメトキ シナフト[1,2-d]チアゾールの如きナフトチア ゾール系列の核や、1-メトキシチオナフテノ [7,6-d]チアゾールの如きチオナフテン[7,6-d] チアゾール系列の核や、4-メチルオキサゾール。 5 …メチルオキサゾール、4 - フエニルオキサゾ ール、 4.5 - ジメチルオキサゾールなどのオキサ ソール釆列の核や、ペンズオキサゾール、5-ク ロロベンズオキサゾール、5 - メチルベンズオキ サゾール、 5,6 - ジメチルペンズオキサゾール、 5 - メトキシベンズオキサゾール、 5 - ヒドロヰ シベンズオキサゾールなどのベンズオキサゾール 系列の核や、ナフト〔1,2-d]オキサソールなど のナフトオキサゾール系列の核や、ボードチルセ レナゾールなどのセレナゾール系列の核、ペンゾ セレナゾール、5-メチルペンゾセレナゾール、 5 - メトキシベンソセレナゾールなどのペンソセ

レナゾール系列の核、ナフト〔2,1-d〕セレナゾ ールの如きナフトセレナゾール、チアゾリン、4--メチルチアゾリン、 4.4 - ピスーヒドロキシメチ ルチアゾリンの如きチアゾリン系列の核や、オキ サゾリン系列の核や、セレナゾリン系列の核や、 キノリン、 6 ~メチルキノリン、 6 -エトキシャ ノリンの如き2~キノリン果列の枝や、6・メト キシキノリン、7-メチルキノリンの如き4-キ ノリン系列の額、1~イソキノリン系列の桜、 3 - イツキノリン系列の装や、3,3 - ジメチルイン ドレニン、3,3 -ジメチル-5 -クロロ-インド レニン、3,3,5 - トリメチルイソインドレニンの 如き 3,3 - ジアルキルインドレニン系列の核や、 ピリジン、5-メチルピリジンの如きピリジン系 列の装や、1-エチル-5,6-ジクロロベンズイ ミダゾール、I-ヒドロキシエチルー 5,6 ージク ロロペンズイミダゾール、1-エチル-5-クロ ロベンズイミダゾール、1-エチル-5-フルオ ロー 6 ーシアノベンズイミダゾール、1-エチル - 5 - エチルスルホニルペンズイミダゾール、 1

エチル・5 - メチルスルホニルベンズイミダゾ ール、1 - エチル・5 - トリフルオロメチルスル ホニル・ベンズイミダゾール、1 - エチル・5 -トリフルオロメチルスルフイニルベンズイミダゾ ールの如きベンズイミダゾール系列の核を完成せ しめる骨格群を挙げることができる。

x⁻は塩果イオン、臭集イオン、ヨウ素イオン、P-過塩素酸イオン、ペンゼンスルホン酸イオン、P-トルエンスルホン酸イオン、メチル鞣酸イオン、 エナル硫酸イオン、プロピル碳酸イオンなどの陰 イオンを扱わすが、B₁ および(または)B₈自体が 陰イオン基、例えばー80^Q, -080^Q, -000^Q, 80^Q,NH-, --80₂--N-00-, -80₂-N-80₂-等を含むときには x⁻ は存在しない。

M[†]ば例えば水素陽イオン、金属陽イオン、または無機を充在有機性のオニウム陽イオン(アンモニウム、ビリジウムなど)のような陽イオンを表わす。

本発明において Ra および Ra (回種または異種) は、原則的には Ri 及び Ra と同一の範囲に属する世 換差群を選択するととができる。

その他 BaおよびBaは、 Baと Baとが連結された構造でシクロアルキレン骨格を扱わし、たとえばシクロペキシレン骨格やシクロペンチレン骨格を扱わす。

その代表的な構造の具体的な例を記載すれば、

(1)
$$O_{2}H_{6}$$
 $O_{2}H_{6}$

(c)
$$O^{-}$$
 O^{-}
 O^{-}

$$\begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \begin{array}{c}$$

$$(9) \left[\begin{array}{c} & & & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ &$$

$$\begin{bmatrix}
0 & \text{N} & \text{OH} = \text{OH} - \text{CH} & \text{COOO}_2 \text{H}_6 \\
0 & \text{N} & \text{OH} = \text{OH} - \text{CH} = \text{N} \\
0 & \text{H}_6
\end{bmatrix}$$

$$\downarrow_{\text{Og} \text{H}_6}$$

$$\downarrow_{\text{Og} \text{H}_6}$$

$$\downarrow_{\text{Og} \text{H}_6}$$

$$\downarrow_{\text{Og} \text{H}_6}$$

(t))
$$\left[\begin{array}{c} S \\ C_2H_6 \end{array} \right] OH = \begin{array}{c} S \\ C_2H_6 \end{array} \right] I^{\Theta}$$

などを挙げることができる。

顔のアルキルカルボン酸の銀塩としてラウリン酸 銀、ミリスチン酸銀、パルミチン酸銀、ステアリ ン酸銀、ベヘン酸銀、セパシン酸銀などを挙げる ことができる。

本発明において用いられる成分(6)としては、① 感光性ハロゲン化銀と②(a)の有機銀塩と反応して 感光性銀塩を生じる化合物とがある。

この中で前者の①としては、粗大なハロゲン化 銀よりなるべく数細なハロゲン化銀の方が有用で あり、その種類は塩化銀、臭化銀、臭灰化銀、塩 臭沃化銀、塩臭化銀、沃化銀などの中から選択す ることができる。これらのハロゲン化銀は、写真 分野において公知の任意の方法で作成でき、また 化学増感剤などの添加剤を添加して作成すること もできる。

一方後者の②の具体例としては、一般式 MXa で表わされる無機化合物(式中Mは水素、アンモニウム、ストロンテウム、カドミウム、亜鉛、ナトリウム、バリウム、カルンウム、マグネシウム、アンチモン、コパルト、リテウム、マンガンなど

場合に、本発明の特徴である生安定性を向上せし め、かつ「熱かぶり」を防止するとともに、 きわ めて高解像力を有し高コントラストである感光材 料を最も好適に提供できる。

なか本発明の染料は上配一般式で配散した構造のものであるが、場合によつてはそれらの異性体、たとえば構造式(I)で示されるシクロプタジェンの1,3 - ジォン誘導体の代りに、その異性体としてシクロプタジェンの1,2 - ジオン誘導体を用いるとも可能である。特に本発明の染料の構造の中では(I),(I)及び(I)の構造式の染料が感光材料の生安定性を考しく向上させる上で有用である。

本発明の上配成分(e)の染料の添加量は、有機銀塩1 モルあたり 1 0⁻⁷~ 1 0⁻² モル程度用いられるのが一般的である。

本発明に用いられる有機鉄塩(a)としては、イミノ基、メルカプト基あるいはカルボキシル基を有する有機化合物の銀塩が挙げられる。

その具体例としては、ペンプトリアゾール銀、 サッカリン値、フォラジノン銀や、好ましくは長

前述の成分(a)の化合物は単数で、若しくは二種類以上の併用で使用される。この成分(b)の添加量は有機便塩1モルあたり、約 0.05 ないし0.5 モルの範囲が適当である。

なお成分(6)において、触禁量の感光性ハロゲン化銀もしくは有機銀塩と反応して感光性ハロゲン化銀を生じる化合物から形成される感光性ハロゲン化銀の成分比率が、感光材料中に占める全ハロゲン化銀当り、少なくとも30モルラ以上のヨウ

化銀成分になるように飲成分(b)を選択した場合、特に本発明物の成分(c)の効果を最大限に発現しうる事を見出した。すなわち少なくとも30モルラ以上のヨウ化銀成分を含有するように成分(b)を選択した場合、特に生フィルムの安定性が極めて良好となり、染料を添加しないレギュラー感材系よりも、感光特性の劣化が少なくなつたことは驚くべきことである。

本発明における成分(c)の量元剤として、ハイドロキノン、メチルハイドロキノンなどのハイドロキノン誘導体あるいは特にフェノール類のうち、ヒドロキン基のオルト位がアルキル基やシクロアルキル基等で置換されたフェノール誘導体、たとえば 2.2 - メチレンピス(2 - ヒドロキシーメチルフェノール) 1.1 - ピス(2 - ヒドロキシーメチルフェール) - 3.5.5 - トリメチル ウェンなどのほか、ナフトール類、アストルンは、ナンなどのほか、ナフトール類は感光材料に 公知の選元剤を任意に選択できる。

なむ上述の成分(c)の遺元剤は、有機銀塩1モル

当り約0.1~5モル租度用いられる。

本発明において成分(d) のパインダーは、他の成分(a),(b),(c),(e)を同一層中に、あるいはいくつかの層にわけて含有せしめるために使用される。

とのパインダーとしては広く知られていると、然の高分子化合物の中から選択するとが、その具体例を示すと、ブラテン、ポリピニルホルマール、ポリピニルスアセラート、オリステレン、ボリメチレート、ポリステレンに、ボリアクリレート、ポリアクリルでは、ボリアクリント・ピニルクリルには、アクリントーピニルクリアイドーで、アクリマーなどをその代表例として本げることができる。

パインダーの量は、有機銀塩に対して重量比で 4 対 1 ~ 1 対 4 が適当である。

本発明において用いられる支持体としては、シート状の安定な物質であれば何ら制限をうけないが、代表的なものとしてはアセテートフィルム、

ポリエステルフイルム、セルロースナイトレート フィルム、ポリステレンフイルム、ポリエテレン フィルムなどのような各種ブラステンクフイルム やガラス、紙、金銭、布等を挙げることができる。 本発明の熱現像感光材料は種類の公知の軽加剤、

たとえばフタラジノンの如き調色剤やNーメチルピロリジノン、キノリンの如き増感剤、各種かぶり防止剤、面像部の背景暗色化防止剤、ハレーション防止染料、イラジェーション防止染料、マット剤、養光増白剤などの各種添加剤を使用することができる。

本発明の感光材料において感光主剤層は、一般に 0.5 μ~ 5 0 μ 程度の厚さに設定され使用されるのが普通である。 この塗布はプレードコーター、ロールコーターなどの市販の装置を用いて行なりととができる。

本発明の熱現像感光材料は、熱処理や電光処理を、同時にあるいは時間を前後させて、あるいは 練返して、感光材料の任意の部分に任意の大きさ に行なりことができる。たとえば熱及び光の処理 は、新統的に感光材料の一部分に加えても良いし、 光のみを断続的に感光材料の一部分に加えたのち 全面熱現像処理を行なつても良い。

また光を映像的に全面照射したのち、全面無規像することも可能である。さらに、熱現像感光材料が通常の窗内光の下で非感光性の材料である場合には、あらかじめ必要部分に熱処理をほどこしたのち、上配の各種処理と組合せることが普通行なわれる。

本発明における具体的を電光処理工程としては、キセノンランプ、ダングステンランプ、赤外ランプなどの光調からの映像的な電光処理や、レーザー、OFT、LED アレイ等からの微少部分のみの電光処理が行なわれる。

また熱処理工程としては、加熱プレート、熱風、加熱ロール、レーザービーム加熱、高周波加熱を 挙げることができる。

とりわけ好ましい光処理工程は、半導体レーザーヤLBDアレイ等からの光信号を利用する記録 方式であり、簡便かつ迅速に莫大な情報量を記録 する上で、感光材料の特徴が最大限に生かせる方 式である。

以下、本発明を実施例に基づいて詳細に説明する。

実施例1(および比較例)

ペヘン酸銀309をトルエン・メチルエチルケトン混合核(重量比1:2)2209に加え、約18時間ガラスボールミルでボールミルすることによつて、均一なペヘン酸銀器濁液を作製した。ペヘン酸銀器濁液1.59に対して下配成分(A)を 暗室内で順次派加し、ペヘン酸銀乳剤を100μ厚のポリエステルフイルム上にブレードコーターに で競布し、室融(20℃)で風乾することにより、 乾燥後の厚みが約5μになるよりに第1乳剤層を 形成せしめた。

成分(A)

ポリピニルブチラールのメチルエチル ケトン終版(10重量多)

1.3 9

酢酸水銀のメタノール溶液(100mg/3cc)

0.03 00

以外は、全く感光材料(1)と同一条件とし、感光材料(2)を作製した。

(比較例2)

感光材料(1)における成分(e)を添加せずに調製した以外は、感光材料(1)と全く同一条件とし、分光増感されていない感光材料(3)を作製した。

上配の感光材料(I)~(3)の感光解性を比較する目的で次のような実験を行なつた。

800 nm の発長で1 5 mw まで種々の出力で連続発掘させた半導体レーザー光源の光を、感光性フィルム上に一定の速度で通過せしめた。そのフィルムはそのあと、130 でで約 5 秒間加熱したのちとりだした。それぞれのフィルムについて、マイクロデンシトメータを用いてレーザー光線の属光部の最大光学機度を測定した。最大光学機度と背景部の機度の差が 0.3 となる照射強度の遊数を相対的態度に対応するものと考えて、それぞれの材料の相対感度を求めた。その結果を第 1 優に示す。

成分(e)として、明細書本文配載の化合 物中)のメタノール書液(3 mg/20 cc)

0.1 00

臭化カルシウム

20 🗝

次にこの上に第2層として、下記成分(B)よりなる置元剤含有溶液をプレードコーターにて塗布し、約40℃の製具にて乾燥して、乳剤層全体の厚みが約8点となるようにした。この操作はすべて暗盆の安全光の下で行なつた。

成分间

ポリメチルメタクリレート

1.2 4

アセトン

16.0 9

2,2-メテレンピス-(6-1-プチル-4-エチルフエノール)

1.0 9

フタラジノン

0.3 4

このよりにして得られた材料を服光材料(1)とする。

(比較例1)

感光材料(I)における成分(e)として、明細書本文 記載の化合物(e)に替えて、1,1'-ジェチル-2,2'-キノトリカルボシアニン アイオダイドを用いた

第 1 表

	相対感症	背景部の光学機能
感光材料(1)	1.0	0.08
感光材料(2)	0.09	0.25 (熱かぶり)が発生
感光材料(3)	0.03	0.08

なお、マイクロデンシトメーターの曲線から感光材料(1)は鮮明なにじみの少ないパターンが出来ていることがわかつた。

夹堆例 2

感光材料(1)の成分中の臭化カルシウムに代えて第2級の添加剤を用いた以外は、全く感光材料(1)と同様にして感光材料(4)、(5) および(6)を作製し、 先に作製した感光材料(1)及び(3)とともに製造直接及び45℃×85多の条件下に2週間放置後の感光特性を実施例1と同一方法で求めた。その結果を第2級に示す。

第 2 表

フィルムル	新加成分	製造直後		40℃×85∯ 2週間後	
		相対感度	背景部 の O D	相对感度	背景部 のOD
感光材料(4)	ョウ化パリウム 5mg 臭化パリウム 10mg	1.5	0.08	1.3	0.10
感光材料(5)	ヨウ化パリウム 20mg	2.5	0.08	2.2	0.09
感光材料(6)	ョウ素 20 <i>mg</i>	2.5	0.08	2.5	0.08
感光材料(1)		1	0.08	0.6	0.13
感光材料(3)		0.03	0.08	0.01以下	0.15

なお感光材料(6)は通常の室内光下では非感光性の材料であり、測定の直前まで明室下で取扱い、かつ直前に 100 ℃で 3 秒間の前処理を施とした。 実施例 3

実施例1のペヘン酸銀船掲載1.5 分に対し、下記成分(c)を加えた感光材料(7)~(16)を、乾燥膜厚 5 μになるように作製し、実施例1と同様の評価を 行なつた。その結果を第3 長に示す。

第 3 長

	成分(e)の抵加量	相対感度	背景部のOD	
感光材料(7)	() 0.1 cc	1.0	0.08	
7 (8)	## 0.1 cc	1.1	0.08	
(9)	(抗) 0.2 cc	2.5	0.07	
• 00	(l) 0 1 œ	2.0	0.08	
• 01)	(1)) 0.1 ∞	1.0	0.08	
, (12)	(⋊) 0.1 ∞c	1.4	0.09	
, (13)	(r) U.1 cc	1.5	0.08	
· 04)	(5) 0.1 ∞	1.0	0.09	
4 (15)	(7) 0.1 ∞	1.2	0.08	
• 06	(/) 0.1 ∝	1 . 5	U . O 9	

なお感光材料(8)と(9)とを比較すると(9)の方が鮮明な、にじみの少ないパターンが出来ていることがマイクロデンシトメーターの曲線より観察された。

成 分 (C)

ポリビニルプチラールのメチルエチル ケトン密核(10重量を) 1.38 酢酸水銀のメタノール密核 0.05cc (100mg/3cc)

成分(a)として明細書本文記載の化合物の俗液 (3×9/20∝,化合物と添加液量は第3 表に示す)

ヨウ化コバルト 15 mg
トリフエニルメチルブロマイド 5 mg
フタラジノン 20 mg
Nーメチルピロリドン 10 mg
2.2'ーメチレンピス+6-tープチルー 50 mg
4-エチルフエノール)

(以下余句)

手 続 補 正 書 (自発)

昭和57年 8月/2日

特許庁長官 若 杉 和 夫 殿

1. 事件の表示 昭和57年特許願第 28105 号

2 発明の名称

热英维感光材料

3 補正をする者

事件との関係 特許出願人

大阪府大阪市北区堂島浜1丁目2番6号

(008) 旭化成工業株式会社

代表取締役社長 宮 崎



4. 補正の対象

明練書「発明の辞編な説明」の概

特開昭58-145936 (10)

5. 補正の内容

(i) 明細書集 1 6 頁集 5 行「わす。」の次に以下 の文章を追加する。

「このシクロアルキレン骨格の一部は、 炭素以外の酸素、 窒素等の原子で置換されていてもよく、 たとえばモルホリン骨格やピペラジン骨格を形成していてもよい。」

(2) 明細書第19頁構造式(Mの次に、以下の構造 式を追加する。

$$\begin{bmatrix} Bt & & Bt \\ & I & & & \\ & & & \\ & & CH-CH = 0 \\ & & & \\ &$$

以上